PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-128957

(43) Date of publication of application: 31.05.1991

(51)Int.CI.

CO8L 53/02 CO8L 25/04 C08L 53/02 CO8L 67/02 C08L 77/00 C08L101/00

(21)Application number : 02-110477

(71)Applicant:

JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD

(22)Date of filing:

27.04.1990

(72)Inventor:

IMAI TAKATERU

NAGANO MASANOBU MOTAI MASAAKI TERAMOTO TOSHIO HASEGAWA MINORU

(30)Priority

Priority number: 01182612

Priority date: 17.07.1989

Priority country: JP

(54) THERMOPLASTIC ELASTOMER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermoplastic elastomer composition improved in the properties of E-EB TPE and being useful for automobile interior and exterior furnishings, industrial parts, etc., by blending a butadiene block copolymer having a specified 1,2vinyl bond content with a crystalline thermoplastic polymer.

CONSTITUTION: A thermoplastic elastomer composition is obtained by blending 99-1 pts.wt. hydrogenated polymer prepared by hydrogenating at least 90% of the butadiene parts of a linear or branched block copolymer comprising polybutadiene block segments (A) (a 1,2-vinyl bond content ≤20%) and block segments (B) of polybutadiene or a butadiene/aromatic vinyl compound copolymer (a 1,2-vinyl bond content of the butadiene part of 25-95 %) and having a block structure: A-(B-A)n or (A-B)m (wherein (n)≥1 and (m)≥ 2) with 1-99 pts.wt. thermoplastic resin and/or rubbery polymer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

THIS PAGE BLANK (USPTO)



⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-128957

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)5月31日

C 08 L

53/02

LLY A

B

7142-4 J

7445-4 J 7142-4 J ×

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全23頁)

49発明の名称 熱可塑性エラストマー組成物

> 20特 願 平2-110477

220出 顧 平2(1990)4月27日

優先権主張

加発 明 者 今 井 高照

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

四発 明 者 永 野 政 信

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

700発明者 馬渡 政 明

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

内

の出願人

日本合成ゴム株式会社

東京都中央区築地2丁目11番24号

個代 理 人 弁理士 白井

最終頁に続く

1. 発明の名称

熱可塑性エラストマー組成物

2. 特許請求の範囲

(1)(イ)1,2ーピニル結合含量が20%以下で あるポリブタジエンブロックセグメント (C)、 ポリプクジェンあるいはビニル芳香族化合物ープ タジェン共重合体であって、ブタジェン部分の1, 2-ビニル結合含量が25~95%であるブロッ クセグメント(D)からなり、かつブロック構造 がC-(D-C) nまたは (C-D) m (ただし、 nは1以上、mは2以上)で表される直鎖状ある いは分岐状のブロック共重合体のブタジェン部分 を90%以上水素添加してなる水添ジエン茶重合 体99~1重量部、

(ロ) 熱可塑性樹脂および/またはゴム質重合体 1~99重量部、

を合有する熱可塑性エラストマー組成物。

(2)請求項1記載の(イ)成分、および(ロ)成分 としてゴム質重合体を含有し、かつ該ゴム質重合

1

体の架構剤を配合し、剪断変形を与えながら反応 させて核ゴム質重合体の少なくとも10重量%が ゲル化されてなる熱可塑性エラストマー組成物。 (3)請求項1記載の(イ)成分と熱可塑性樹脂を 10重量%以上含有する(ロ)成分とを、架橋剤 の存在下に剪断変形を与えながら反応させて(イ) 成分とゴム質重合体との合計量の少なくとも10 重量%がゲル化されてなる熱可塑性エラストマー 組成物。

(4)請求項1記載の(イ)成分10~90重量部、 (ロ) 成分としてポリオレフィン系樹脂90~ 10重量部、およびさらに(ハ)成分として非芳 香族系プロセス油を(イ)成分と(ロ)成分の合 計量100重量部に対して1~300重量部含有 する熱可塑性エラストマー組成物。

(5)請求項4記載の組成物を、(イ)成分の架橋剤 の存在下に剪断変形を与えながら反応させ、(イ) 成分の少なくとも10重量%がゲル化されてなる 熱可塑性エラスドマー組成物。

(6)請求項1記載の(イ)成分5~95重量部、

(ロ)成分としてポリオレフィン系樹脂10~90重量%とオレフィン系共重合ゴム90~10重量%からなる成分95~5重量部、およびさらに(ハ)成分として非芳香族系プロセス油を(イ)成分と(ロ)成分の合計量100重量部に対して1~400重量部含有する熱可塑性エラストマー組成物。

(7)請求項 6 記載の組成物を、(ロ)成分中のオレフィン系共重合ゴムを架橋する架橋剤の存在下に 剪断変形を与えながら反応させ、(ロ)オレフィン系共重合ゴム中の少なくとも10重量%がゲル 化されてなる熱可塑性エラストマー組成物。

(8)請求項1記載の(イ)成分5~95重量部、

(ロ) 成分として(A) カルボン酸誘導体および /またはエポキシ誘導体からなる成分を共重合あ るいはグラフトしたオレフィン系置合体、または この該重合体に他の重合体がグラフト状あるいは ブロック状に結合した重合体、(B) ポリアミド 系重合体およびポリエステル系重合体の群から選 ばれた少なくとも1種の重合体(ただし、(ロ)

3

152 (1971)、M. Morton et al., ACS Symp. Ser., 193, 101-18 (1982))、室温で優れたエラストマ 一弾性を示す熱可塑性エラストマーであることが 知られている。

また、前記水素添加プロック共重合体は、構造 的にはポリエチレン(PE)、エチレンープテン 共重合ゴム(EB)からなるものとみなされる。

しかしながら、このブロック共重合体からなる 熱可塑性エラストマー (以下「E-EB系TPE」 という)の欠点は、例えば高温での力学的強度の 急激な低下などがあり、工業的に実用化されるに 至っていないのが現状である。

また、従来よりポリスチレンーポリブタジエンーポリスチレンブロック共重合体のポリブタジエン部分を水素添加したプロック共重合体(以下「SEBS」という)は、E-BB系TPBと同様に室温で優れたエラストマー弾性を示す熱可塑性エラストマーであることが知られている。

SEBS本来の優れたゴム的性能を活用した組成物として、ポリプロピレン、SEBSおよび軟

成分中の(A)成分の量は、50重量%以下) 95~5重量部、およびさらに(ハ)成分として 軟化剤を(イ)成分と(ロ)成分の合計量100 重量部に対して0~400重量部含有する熱可塑 性エラストマー組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、自動車の内・外装品、各種工業部品などに有用な熱可塑性エラストマー組成物に関し、さらに詳細には優れたゴム的性質を示す熱可塑性エラストマーと結晶性熱可塑性重合体とからなる、加硫ゴムに匹敵する性能を有する熱可塑性エラストマー組成物に関する。

〔従来の技術〕

世来、1.2ービニル構造の少ないポリプタジェンセグメントと1.2ーピニル構造の多いポリプタジェンセグメントからなるブロック共重合体のブタジェン部分を水素添加して得られる水素添加ブロック共重合体は公知であり(John Carl Falk and R. J. Schlott, Macromolecules, 41

4

化剤よりなる組成物は、エラストマーとしての性能に優れたものとして工業的に利用されているが、 高温での圧縮永久登が不充分であり、また軟化剤 を多く配合した低硬度組成物では表面の粘着感が あるなどの問題があり、これらの改良が望まれて いる

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、前記従来の技術的課題を背景になされたもので、本来優れた熱可塑性エラストマーであるヒーEB系TPEの特性を改善し、工業的に有用な材料を提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

本発明は、(イ)1.2ービニル結合含量が20%以下であるポリプタジエンブロックセグメント(C)(以下「ブロックC」という)、ポリプタジエンあるいはビニル芳香族化合物ープタジエン共敗合体であって、ブタジエン部分の1.2ービニル結合含量が25~95%であるブロックセグメント(D)(以下「ブロックD」という)からなり、かつブロック構造がC-(D-C)n

または(C-D)m(ただし、mは1以上、mは2以上)で表される直復状あるいは分岐状のブロック共重合体(以下「ブロック共重合体」という)のブタジェン部分を90%以上水素添加してなる水流ジェン系重合体(以下「(イ)成分」あるいは「(イ)水添ジェン系重合体」という)99~1重量%、(ロ)熱可塑性樹脂および/またはゴム質重合体」という)、

を含有する熱可塑性エラストマー組成物 (以下 「エラストマー組成物 (I)」ということがある) を提供するものである。

また、本発明は、前記(イ)成分、および(ロ) 成分としてゴム質重合体を含有し、かつ該ゴム質 重合体の架機剤を配合し、剪断変形を与えながら 反応させて該ゴム質重合体の少なくとも10重量 %がゲル化されてなる熱可塑性エラストマー組成 物(以下「エラストマー組成物(Ⅱ)」というこ とがある)を提供するものである。

7

うことがある)を提供するものである。

さらに、本発明は、前記(イ)成分5~95重量部、(ロ)成分としてポリオレフィン系樹脂
10~90重量%とオレフィン系共置合ゴム90~10重量%からなる成分95~5重量部、およびさらに(ハ)成分として非芳香族系プロセス油を(イ)成分と(ロ)成分の合計量100重量部に対して1~400重量部含有する熱可塑性エラストマー組成物(以下「エラストマー組成物(VI)」ということがある)を提供するものである。

さらに、本発明は、前記エラストマー組成物 (VI)を、(ロ)成分中のオレフィン系共粛合ゴムを架構する架構剤の存在下に勢断変形を与えながら反応させ、(ロ)オレフィン系共重合ゴム中の少なくとも10重量%がゲル化されてなる熱可塑性エラストマー組成物(以下「エラストマー組成物(以下「エラストマー組成物(以下「エラストマー組成物(以下」)ということがある)を提供するものである。

さらに、本発明は、前記(イ)成分5~95重 登部、(ロ)成分として(A)カルボン酸誘導体 さらに、本発明は、前記(イ)成分と熟可塑性 樹脂を10重量%以上含有する(ロ)成分とを、 架橋邦の存在下に剪断変形を与えながら反応させ て(イ)成分とゴム質重合体との合計量の少なくと も10重量%がゲル化されてなる熱可塑性エラス トマー組成物(以下「エラストマー組成物(II)」 ということがある)を提供するものである。

さらに、本発明は、前記(イ)成分10~90 重量部、(ロ)成分としてポリオレフィン系樹脂 90~10重量部、およびさらに(ハ)成分とし て非芳香族系プロセス袖を(イ)成分と(ロ)成 分の合計量100重量部に対して1~300重量 部合有する熱可塑性エラストマー組成物(以下 「エラストマー組成物(IV)」ということがある) を提供するものである。

さらに、本発明は、エラストマー組成物 (N)を、(イ)成分の架構剤の存在下に剪断変形を与えながら反応させ、(イ)成分の少なくとも 1 0 重量%がケル化されてなる独可塑性エラストマー組成物 (以下「エラストマー組成物(V)」とい

8.

および/またはエボキシ誘導体からなる成分を共 重合あるいはグラフトしたオレフィン系重合体、 またはこの該重合体に他の重合合体がグラフト状あるいはブロック状に結合した重合体、(B) ポロアミド系重合体がよりエステル系 重合体が、のよいがある。 またが、 のののでは、 50 重量が、 のののでは、 50 重量が、 100 である。

まず、本発明に使用される(イ)水添ジエン系 重合体は、1,2ービニル結合含量が20%以下 であるポリブタジエンブロックセグメント(C) と、ポリブタジエンあるいはビニル芳香族化合物 ーブタジエン共重合体であって、ブタジエン部分 の1,2ービニル結合含量が25~95%である ブロックセグメント(D)からなり、かつブロッ ク構造がC-(D-C) nまたは (C-D) m (ただし、nは1以上、mは2以上) で表される直鎖状あるいは分岐状のプロック共重合体のプタジェン部分を90%以上水素添加することによって得られるものである。

(イ)成分中のブロックCは、水素添加により 通常の低密度ポリエチレン(LDPE)に類似の 構造を示す結晶性のブロックセグメントとなる。

プロック C 中の 1. 2 ービニル構造は、通常、 20%以下であるが、好ましくは 18%以下、さ らに好ましくは 15%以下であることが望ましい。

ブロック C の 1 、 2 ービニル構造が 2 0 %を超 えた場合には、水業添加後の結晶融点の降下が著 しく、 (イ) 成分の力学的性質が劣るために好ま しくない。

また、プロックDは、ポリブタジェンあるいは ビニル芳香族化合物-ブタジェン共重合体であり、 水素添加によりゴム状のエチレン-ブテン共重合 体あるいはビニル芳香族化合物-エチレン-ブテ ン共重合体と類似の精造を示すブロックセグメン トとなる。

ここで、プロック D に使用されるビニル芳香族化合物としては、スチレン、トープチルスチレン、ターメチルスチレン、N・ハージエチルン・リー・アミノエチレン、N・ハージエチルー P ーアミノエチレン、 C αールピリジンなどが好ましい。このビニル芳香族化合物の使用量は、ブロック D を構成する単量体の35重量%以下、好ましくは30重量%以下、数量%とのさいましくは25重量%以下であり、35重量%以下であり、35重量%以下であり、35重量%以下であり、35重量%以下であり、35重量%以下であり、35重量%とでは25点に好きした。(イ)成分の力学的性質が劣るために好ましくない。

また、ブロックDのブタジエン部分の1.2ービニル構造は、通常、25~95%、好ましくは25~75%、さらに好ましくは25~55%であり、25%未満あるいは95%を超えると、水素添加後、それぞれポリエチレン連鎖、ポリブテ

1 1

ン-1連鎖に由来する結晶構造を示し、樹脂状の 性状となり、(イ)成分の力学的性質が劣るため に好ましくない。

(イ)成分中に占めるブロックCおよびブロックDの比率は、通常、ブロックC5~90重量%、ブロックD95~10度量%、好ましくはブロックC10~85重量%、ブロックD90~15重量%である。ブロックCが5重量%未満、ブロックDが95重量%を超えた場合には、結晶性のブロックセグメントが不足し、(イ)成分の力学的性質が劣るために好ましくない。また、ブロックCが90重量%を超え、ブロックDが10重量%未満の場合には、(イ)成分の硬度が上昇し、熱可塑性エラストマーとして不適当になるので好ましくない。

さらに、本発明で使用される(イ)水添ジエン 系重合体は、ブロック C およびブロック D のブタ ジエン部分の二重結合の少なくとも 9 0 %、好ま しくは 9 5 ~ 1 0 0 %が水添されて飽和されてい ることが必要であり、 9 0 %未満では耐熱性、耐 1 2

候性、耐オゾン性に劣るものとなる。

なお、ブロック C およびプロック D の 重量 平均 分子量は、通常、 5 . 0 0 0 以上、好ましくは 1 0 . 0 0 0 以上、さらに好ましくは 1 5 ; 0 0 0 以上であることが望ましく、 5 . 0 0 0 未満では (イ) 成分の力学的性質が劣 るために好ましくない。

本発明の(イ)水添ジェン系重合体は、ブロック C、ブロック D を有機溶媒中でリビングアニオン重合し、プロック共重合体を得たのち、さらにこのブロック共重合体を水素添加することによって得られる。

前記有機溶媒としては、ペンタン、ヘキサン、 ヘプタン、オクタン、メチルシクロペンタン、シ クロヘキサン、ペンゼン、キシレンなどの炭化水 素溶媒が用いられる。

重合開始剤である有機アルカリ金属化合物としては、有機リチウム化合物が好ましい。

この有機リチウム化合物としては、有機モノリ チウム化合物、有機ジリチウム化合物、有機ポリ リチウム化合物が用いられる。これらの具体例としては、エチルリチウム、nープロピルリチウム、イソプロピルリチウム、nーブチルリチウム、secーブチルリチウム、tーブチルリチウム、ヘキサメチレンジリチウム、ブタジエニルリチウム、イソプレニルジリチウムなどが挙げられ、単量体100重量部当たり0.02~0.2重量部の量で用いられる。

 溶媒とともに用いられる。

さらに、重合反応は、通常、-30℃~150. でで実施される。さらに、重合は、一定温度にコットロールして実施しても、また熱除去をしないで上昇温度下にて実施してもよい。

プロック共重合体にする方法は、いかなる方法 でもよいが、一般に前記有機溶媒中で、前記アルカリ金属化合物などの重合開始剤を用いて、まず プロックCを重合し、続いてプロックDを重合する。

このようにして得られるプロック共重合体は、カップリング剤を添加することにより下配一般式で表されるような、重合体分子額が延長または分能されたプロック共重合体であってもよい。

C - (D - C) n

(C-D)m

(式中、nは1以上、好ましくは2~4の整数を、またmは2以上、好ましくは2~4の整数を示す。) この際のカップリング刺としては、例えばアジピン酸ジエチル、ジビニルベンゼン、テトラクロ

1 5

ロケイ素、ブチルトリクロロケイ素、テトラクロロスズ、ブチルトリクロロスズ、ジメチルクロロケイ素、テトラクロロゲルマニウム、1,2ージブロムエタン、1,4ークロルメチルベンゼン、ピス(トリクロルシリル)エタン、エポキシ化アマニ油、トリレンジイソシアネート、1,2,4

このブロック共重合体中のビニル芳香族化合物の結合合量は、各段階における重合時のモノマーの供給量で関節され、共役ジェンのビニル結合含量は、前記ミクロ調整剤の成分を変量することにより調節される。さらに、重量数平均分子量は、重合開始剤、例えばnープチルリチウムの添加量で調節される。

本発明で使用されるブロック共置合体の製造方法について、さらに具体的に説明すると、まずブロック共置合体を得るには、例えばsecーブチルリチウムなどの有機リチウム化合物を開始剤とし真空下あるいは高純度窒素気流下、第1段目にベンゼンあるいはシクロヘキサンなどの有機溶媒

1 6

を重合溶媒として1、3ープタジエンを重合することにより、プロック C となる低ピニルポリプタジエンプロックを重合し、続いてテトラとドロフランあるいはジエチルエーテルなどのミクロ調整 利および第2段目用の1、3ープタジエンを添加し、重合完結後、ジメチルジクロロシランなどのカップリング剤を計算量添加し、CーDジプロックポリマーをカップリングすることにより、CーD-Cからなるトリプロックポリマーが得られる。

また、多官能性のカップリング剤を使用することにより、複数のC-Dプロックを技状に持つ分岐状マルチブロックポリマーが得られる。

ここで、第1段目終了時に適当量の競合液をサンプルし、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)によって測定することにより、ブロックCの分子量が求められる。同様に、第2段目の終了時のサンプルのGPC制定により得られる分子量値から、第1段目の分子量を差し引くことにより、第2段目の分子量が求められる。従って、C-D-Cトリブロックポリマーの場合のブ

ロックDの分子量は、GPC測定から求められた 第2段目の分子量の2倍となる。

以上のようにして重合されたブロッグ共重合体 を水素添加することにより、本発明で使用される (ィ)水添ジェン采重合体が得られる。

本発明の水添ジェン系共重合体は、このようにして得られるブロック共重合体を、不活性溶媒中に溶解し、20~150℃、1~100kg/cdの加圧水素下で水素化触媒の存在下で行われる。

水素化に使用される不活性溶媒としては、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン、ベンゼン、トルエン、エチルベンゼンなどの炭化水素溶媒、またはメチルエチルケトン、酢酸エチル、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの極性溶媒が挙げられる。

また、水素化触媒としては、ジシクロペンタジェニルチタンハライド、有機カルボン酸ニッケル、有機カルボン酸ニッケルと周期律表第「~Ⅲ族の有機金属化合物からなる水素化触媒、カーボン、シリカ、ケイソウ土などで担持されたニッケル、

1 9

の老化防止剤を添加し、重合体溶液から水添ジェ ン系重合体を容易に単離することができる。

(イ)水派ジェン系重合体の単離は、例えば重合体溶液に、アセトンまたはアルコールなどを加えて沈澱させる方法、重合体溶液を熱場中に攪拌下、投入し溶媒を蒸留除去する方法などで行うことができる。

白金、パラジウム、ルテニウム、レニウム、ロジウム金属触媒やコパルト、ニッケル、ロジウム、ルテニウム錯体、あるいはリチウムアルミニウム バイドライド、Pートルエンスルホニルヒドラジド、さらにはファーTi-Fe-V-Cr合金、ファーTi-Nb-Fe-V-Cr合金、しaNis合金などの水素貯蔵合金などが挙げられる

これらの水素化触媒のうちでも、有機リチウムとコバルトの有機カルボン酸塩からなる触媒、例えば n ーブチルリチウムとコバルトオクテートからなる触媒が好ましい。この場合、Li/Co比(モル比)=2.0~2.5/1が適当である。

本発明の(イ)水添ジエン系重合体のプタジエン部分の二重結合の水添率は、水素化触媒、水素化化合物の添加量、または水素添加反応時における水素圧力、反応時間を変えることにより調節される。

水素化されたプロック共重合体溶液からは、触 媒の残渣を除去し、フェノール系またはアミン系

2 0

240517号公報、特開平1-32625号公 報に開示されているノルボルネン誘導体の開環重 合体の水素添加物、ABS樹脂、AES樹脂、 AAS樹脂、MBS樹脂などのゴム変性重合体、 アクリロニトリルースチレン共重合体、スチレン ーメチルメタクリレート共重合体、ポリスチレン、 ポリメチルメタクリレート、ポリカーポネート、 ポリフェニレンオキサイドなどの非晶性熱可塑性 重合体、あるいは炭素数2~8のα-モノオレフ ィンを主たる繰り返し構造単位とする重合単位に 他の重合体がグラフト重合したグラフト重合体、 例えばエチレンープロピレン共重合体にアクリロ ニトリルースチレン共重合体がグラフト重合した グラフト重合体、エチレンーブテン共重合体にア クリロニトリルースチレン共重合体がグラフト重 合したグラフト重合体、エチレン-ブテン共重合 体にプチルアクリレートーメチルメタクリレート 共重合体がグラフト重合したグラフト重合体、エ チレンープテン共重合体にメチルメタクリレート 共重合体がグラフト重合したグラフト重合体、エ

また、(ロ)成分を構成する他方の成分である ゴム質重合体とは、天然ゴムおよび合成ゴムを統 称するものである。このゴム質重合体の具体例と しては、スチレンープタジエンゴムおよびその水 素添加物、イソプレンゴム、ニトリルゴムおよび その水素添加物、クロロブレンゴム、ブチルゴム、

2 3

本発明の熱可塑性エラストマー組成物(I)は、前記(イ)水添ジエン系重合体と、(ロ)熱可塑性樹脂および/またはゴム質重合体とを主成分とするが、その配合剤合は、(イ)成分99~1重量部、好ましくは95~5重量部、さらに好ましくは90~10重量部、(ロ)成分1~99重量部、好ましくば5~95重量部、さらに好ましくは10~90重量部(ただし、(イ)+(ロ)=100重量部)である。

ここで、(イ)成分が99重量部を超えた場合には、物性の改良効果が不充分であり、一方1重量部未満ではエラストマーとしての種々の物性が劣るので好ましくない。また、(ロ)成分が1重量部未満では(ロ)成分の添加による物性の改善効果が認められず、一方99重量部を超えて使用するど熱可塑性エラストマーとしての特徴を失うことになるので好ましくない。

本発明に使用される(ロ)成分は、非常に幅広い範囲のものであるが、その理由は(イ)成分である水添ジェン系重合体(E-BB系TPE)が

エチレンープロピレンゴム、エチレンープロピレ ソージエンゴム、エチ レンープテンゴム、エチレ ンープテンージエンゴム、アクリルゴム、α, β - 不飽和ニトリルーアクリル酸エステルー共役ジ エン共重合ゴム、塩素化ポリエチレンゴム、フッ 素ゴム、シリコーンゴム、ウレタンゴム、多硫化 ゴム、スチレンーブタジェンプロック重合体およ びの水素添加物などが代表的なものとして挙げら れる。これらのゴム質重合体のなかでも、好まし くはスチレンーブタジェンゴムの水素添加物、ニ トリルゴムの水素添加物、エチレンープロピレン ゴム、エチレンープロピレンージェンゴム、エチ レンープテンゴム、エチレンープテンージエンゴ ム、アクリルゴム、塩素化ポリエチレンゴム、フ ッ素ゴム、シリコーンゴム、カレタンゴム、多硫 化ゴム、スチレンーブタジエンブロック重合体の 水素抵加物、α、β-不飽和ニトリルーアクリル 酸エステルー共役ジエン共重合ゴムなどの、本質 的に飽和あるいは不飽和度の小さいゴム、および これらに宮龍基を付与した変性ゴムである。

2 4

ゴム状の極めた柔軟な形態から、樹脂の硬い形態 まで幅広く変化するためである。

従って、(ロ)成分として、熱可塑性樹脂を用いるか、ゴム質重合体を用いるか、あるいは両者を混合して用いるかは、主として(イ)成分の性状と得ようとする組成物の目的によるものである。より具体的には、通常、(イ)成分中のブロックCが40重量%以下であれば、(イ)成分はゴム状の柔軟な性状を示すため、(ロ)成分として、熱可塑性樹脂を配合し、バランスのとれた熱可塑性ようストマー組成物を得るように設計を行うことが望ましい。

一方、(イ) 成分中のブロック C が 6 0 重量 % 以上であれば、(イ) 成分は比較的樹脂の性質を 示すため、(ロ) 成分としてゴム質重合体を配合 し、熱可塑性エラストマーとしての設計を行うこ とが望ましい。

(イ)成分中のブロックCの含量が40重量%を超え、60重量%未満であれば、(ロ)成分として熱可塑性樹脂およびゴム質重合体を併用して

総合的にバランスのとれた熱可塑性エラストマー として設計することが望ましい。

以上の(イ)成分と(ロ)成分の組み合わせの 内容については、(イ)成分の性状と(ロ)成分 である使用される重合体の関係を一般化して述べ たものであって、本発明の組成物は前記の内容に 限定されるものではなく、目的に応じて(ロ)成 分の内容を選択することができる。

また、(ロ)成分で用いられる重合体は、複数の熱可塑性樹脂および/または複数のゴム質重合体を混合して使用してもよい。

さらに、(ロ)成分として熱可塑性樹脂および ゴム質重合体を併用して用いる場合には、それぞ れを任意の割合で目的とする最終組成物の性能に 応じて使用することができる。

さらに、本発明では、(イ)成分である水級ジェン系重合体の固有の性質、すなわち異種高分子間の相溶化剤として低くという性質を生かして、 組成物の設計を行うこともできる。一般に、ブロック重合体を相溶化剤として使用する場合には、

2 7

チレンーブタジェンゴムの水素添加物、ニトリル ゴムの水素添加物、スチレンープタジエンブロッ ク重合体の水素添加物などを挙げることができる。

(イ)成分を相溶化剤として使用する場合でも、 前記以外の熱可塑性樹脂および/またはゴム質重 合体が配合されていてもよい。

次に、本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、前記(イ)~(ロ)成分を含有してなるが、(ロ)成分としてゴム質重合体を必須成分として含有し、かつ該ゴム質重合体の架橋剤を配合し、剪断変形を与えながら反応させて該ゴム質重合体の少なくとも10重量%がゲル化させると、力学的に優れた性質を示すエラストマー組成物(II))が得られる。

ここで、使用される架橋剤としては、通常のゴムの架橋に使用されるもの、例えば「架橋剤ハンドブック」(山下晋三、金子東助著、大成社刊)などに記載のものが使用できる。

この好ましい架橋剤としては、イオウ、イオウ 化合物、p - ベンゾキノンジオキシム、p ・ p ´ その添加量は数重量%程度で充分であることが知られている。本発明の(イ)成分の最低使用量が 1 重量%であるのは、(イ)成分を相溶化剤として使用することを考慮しているためである。

すなわち、(イ)成分を相溶化剤として用いる場合には、(ロ)成分として熱可塑性樹脂およびゴム質重合体を併用する。

ここで、(イ)成分が相溶化剤として効果的に 作用するのは、特定の熱可塑性樹脂と特定のゴム 質量合体の組み合わせからなるものが挙げられる。

この場合、例えば熱可塑性樹脂としては、ボリエチレン、ボリプロピレン、ボリブティー 1 などのボリオレフィン系樹脂、炭素数 2 ~ 8 のαーモノオレフィンを主たる構成物質とする重合体体にして重合体がグラフト重合したグラフト重合合体などがあれる。また、この場合のゴム質重合体としては、エチレンーブエンゴム、エチレンーブテンージェンゴムなどのモノオレフィン系共重合ゴム、塩素化ポリエチレンゴム、ス

2 8

ージベンゾイルキノンジオキシム、4. 4'ージ チオービスージモルホリン、ポリーpージニトレ ソベンゼン、テトラクロロベンゾキノン、 東京 ルフェノールーホルムアルデヒド樹脂、 奥索などの ルキルフェノールーホルムアルデヒド樹脂 ピスマ ルキルフェノールーホルムアルデヒド樹脂 ピスマ ルイミド化合物、ジオール化合物、ジカルボフ ミノ樹脂、有機金属塩、金属アルコキシド、有機 金属化合物、有機過酸化物などが挙げられる。

これらの架構剤は、単独であるいは混合して使用することができる。また、架構剤の種類によっては、他の化合物と組み合わせて使用することによりさらに効率よく架柵が進行する場合がある。

特に、イオウあるいはイオウ化合物を架構剤として使用する場合には、イオウの架構反応を促進する加硫促進剤、加硫促進助剤、活性剤を併用することが望ましく、適切な組み合わせ、使用量などは、例えば前述の文献を活用して決定することができる。

また、有機過酸化物を架構剤として用いる場合には、架橋助剤を併用する方法が好ましい。

この架橋助剤としては、イオウ、ジベンタメチレンチウラムベンタスルフィド、メルカプトベングチアゾールなどのイオウ化合物、オキシムニトロソ化合物、エチレングリコールジメタクリレート、アリールメタクリレート、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ジピニルアジベート、紙水マレイン酸、ピスマレイミド化合物、トリメチロールプロペンをとの単量体類、液状ポリブタジエン、液状スチレンーブタジエン共産合体、ポリ1、2一ブタジエンなどのポリマー類が挙げられる。

使用する架構剤は、(ロ) 成分中のゴム質重合体の性状を充分に考慮して決定することが望ましいが、以下の点を智慧しで決定する必要がある。

すなわち、本発明で使用される (イ) 水紙ジェン系重合体は、本質的にαーモノオレフィンからなるほぼ飽和の重合体であるとみなせる。

3 1

ハロゲン基、イソシアネート基、スルホニル基またはスルホネート基などを含有するものを使用し、該官能基と反応する成分を架橋剤として使用する方法が挙げられる。この官能基を有する単量体を共重合体としては、例えばは既知の方法の単量体を共重合体に導入するが受けられる。この際、架橋剤として使用する成分は、ゴム質重合体中の官能基と置換反応なる成分は、ゴム質重合体中の官能基と置換反応を行う多官能性の物質であり、低分子物質あるいは高分子量物質であってもよい。

具体的には、カルボキシ基を含有するゴム質量 合体は、ジアミノ化合物、ピスオキサゾリン、ジ エポキシ化合物、ジオール化合物などによって容 島に架橋することができる。

また、無水マレイン酸を官能基として持つゴム 質重合体は、ジアミノ化合物が架構剤として有効 である。

さらに、ゴム質重合体が、不飽和結合部分を含む場合には、ジチオール化合物、ピスマレイミド

従って、(ロ)成分中のゴム質重合体が不飽和度の高いものであるならば、架槽剤として高不飽和ゴムに有効なもの、例えば通常のイオウ加硫系、樹脂架標剤などを選択することにより、ゴム質重合体を優先的に架機させることができる。

しかしながら、(ロ)成分中のゴム質重合体が本質的に飽和の重合体、特にαーモノオレフィンからなる共重合ゴム、あるいは不飽和度の少ないものである場合には、架積剤種類および使用量によっては、ゴム質重合体の架橋のみならず、(イ)水浴ジェン系重合体をも架橋してしまう可能性がある。例えば、有機過酸化物を架橋剤として、多量に使用した場合には、(イ)成分をも架橋し、得られる組成物が不溶化してしまう恐れがある。

このような場合には、使用する架橋剤の量を充分に検討することにより解決可能であるが、ゴム質重合体の架橋度を充分に高くできないという限界がある。この根本的な解決方法としては、使用するゴム質重合体として、官能基、例えばカルボキシ基、酸無水物基、ヒドロキシ基、エボキシ基、

3 2

が、架橋剤として使用できる。

さらに、ゴム質重合体として、アクリルゴムあるいはアクリル酸エステルを主たる構成成分とするものを使用する場合には、ジアミノ化合物が有効である。

さらに、塩素化ポリエチレンなどの塩素化された重合体をゴム質重合体として使用する場合には、ジチオール化合物が架構剤として効果的である。

これらの架橋剤の使用量は、目的とする最終組成物に要求される性能によって適宜定めることができる。適切な架橋系の選択および使用量は、前述の文献などを参考として決定することが望望している。通常は、ゴム質量合体100重量部に対して架橋剤0.1~8重量部、加硫促進剤0.1~10重量部、加硫促進助剤0.1~10重量部の範囲で適宜使用されるが、(ロ)成分中のゴム質量合体は少なくとも10重量%、好ましくは30重量%以上、さらに好ましくは40重量%以上ゲル化されていることが必要であり、

10 重量%未満では架橋による力学的性質の向上 が不充分であり好ましくない。

ここで、ゴム質重合体のゲル分の測定は、エラストマー組成物(II)を調製する条件下において、ゴム質重合体のみの架橋試験を行い、その架橋ゴム質重合体のゲル分で代用した値である。このゲル分測定は、通常、シクロヘキサンを溶媒として用い、70℃で4時間抽出してゲル分を算出するが、使用するゴム質重合体がシクロヘキサンに不溶の場合には、該ゴム質重合体の良溶媒を使用する

次に、本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、前記(イ)~(ロ)成分を含有してなるが、(ロ)成分として熱可塑性樹脂を10重量%以上含有する組成物の場合は、(イ)成分を架橋できる架橋利の存在下に、(イ)、(ロ)成分を剪断変形を与えながら反応させ、組成物中のゴム質重量%を「イ)成分との合計量の少なくとも10重量%をゲル化させると、力学的に優れた性質を示すエラストマー組成物(エラストマー組成物(エ))が

3 5

リプロピレン、ポリプテン-1などのオレフィン 系結晶性熱可塑性重合体、ポリアミド、ポリエス テル、ポリアミドエラストマー、ポリエステルエ ラストマーなどの結晶性熱可塑性重合体である。

また、ここで使用される架橋剤は、エラストマー組成物(II)に使用される架橋剤のなかから遺食選択することができる。

エラストマー組成物 (II) では、本質的に飽和 のオレフィン系ブロック重合体である (イ) 成分 をゴム成分として使用することになるから、架橋 剤としては、有機過酸化物と架橋助剤からなる系 が好ましい。

この有機過酸化物としては、その1分間半減期 温度が150℃以上であるものが好ましく、例え は2、5ージーメチルー2、5ージーベンゾイル ーパーオキシヘキサン、nープチルー4、4ージ ー t ープチルパーオキシバレレート、ジクミルパ ーオキサイド、 t ープチルパーオキシーンソプロピ ルベンゼン、 t ープチルクミルパーオキサイド、 得られる。

エラストマー組成物 (II) は、エラストマー組成物 (I) のうち、特に (II) 成分として熱可塑性樹脂を10重量%以上含有する組成物が、 (イ) 成分およびゴム質量合体を架構する成分の存在下で剪断変形 (加熱溶融混合) を受けることによって、 (イ) 成分およびゴム質量合体の少なくとも20重量%がケル化されてなるものである。

すなわち、エラストマー組成物 (Ⅲ) は、本発明の(イ)成分をゴム成分として使用するところに特徴を有する。

エラストマー組成物(II)においては、(ロ)成分として熱可塑性樹脂を使用することが必須であり、その使用量は、(ロ)成分中に、少なくとも10重量%、好ましくは10~80重量%、さらに好ましくは15~70重量%であり、10取量%未満では得られる組成物が熱可塑性を失い、加工性に劣るために好まじくない。

エラストマー組成物 (II) に使用される熱可塑 性樹脂として好ましいものは、ポリエチレン、ポ

3 6

2. 5-ジーメチルー2. 5-ジーtープチルパーオキシヘキサン、ジーtーブチルパーオキサイド、2. 5-ジーメチルー2. 5-ジーtープチルパーオキシヘキシン-3などが好ましい例である

有機過酸化物および架橋助剤の使用量は、組成

物中の(イ)成分あるいは(イ)成分と他のゴム 質重合体の合計 1 0 0 重量部に対して、有機過酸 化物の酸素量が 0 . 0 0 1 ~ 0 . 1 モルになるよ うに算出して添加することが好ましく、

0.001モル未満では充分な架橋がかからないので好ましくなく、一方0.1モルを超えて使用してもより以上の架橋は期待できず、経済的でないうえ、他の好ましくない副反応、例えば重合体の分解などを起こしやすいので好ましくない。

また、使用する架橋助剤の使用量は、架橋助剤 中の不飽和二重結合量が、添加した有機過酸化物 中の活性酸素量の1/4~40倍当量になるよう に選択して使用することが選ましい。1/4倍当 量未満では、架橋助剤を添加したことによる架橋 効率の向上という点からあまり期待できず、充分 な架橋がかからないので好ましくなく、一方40 倍当量を超えて使用してもより以上の架橋は期待 できず、経済的でない。

(イ) 成分または (イ) 成分と (ロ) 成分中の ゴム質重合体中のゲル分は、エラストマー組成物

3 9

ましい。また、混練り時間は、構成成分の種類、量および混練り装置に依存するため一概に給じられないが、加圧ニーダー、パンパリーミキサーなどを混練り装置として使用する場合には、通常、約5~40分程度である。

さらに、混練りするにあたり、各成分を一括混練りしてもよく、また任意の成分を混練りしたのち、残りの成分を添加し混練りする多段分割混練り法をとることもできる。

次に、エラストマー組成物(IV)は、エラストマー組成物(I)のうち、特に(ロ)成分がポリオレフィン系樹脂であり、(ハ)成分として非芳香族プロセス油を含有するものである。

エラストマー組成物 (N) の (ロ) 成分は、ポリオレフィン系樹脂から選ばれる少なくとも 1 種の樹脂状重合体であり、具体的にはポリプロピレン、ポリエチレン、ポリメチルペンテン、ポリブテン-1 などが好ましいものの例である。

エラストマー組成物 (Ⅳ)。の (イ) および (ロ) 成分の比は、通常、 (イ) 成分 10~90重量部、

(Ⅱ)を調製する条件下で(イ)成分または(イ)成分と(ロ)成分中のゴム質重合体のみの架構試験を行い、そのゲル分を代用すればよい。

ここで、ゲル分の測定は、通常、シクロヘキサンを溶媒として用い、70℃で4時間抽出してゲル分を算出するが、同時に使用したゴム質重合体がシクロヘキサンに不溶の場合には、シクロヘキサンを用いて(イ)成分の可溶分を除去したのち、ゴム質重合体の良溶媒を使用し、再び抽出を行ってゲル分を算出する。

以上の本発明の(イ) 成分および(ロ) 成分を 合有する無可塑性エラストマー組成物は、通常の 混練り装置、例えばラパーミル、プラベンダーミ キサー、パンパリーミキサー、加圧ニーダー、二 軸押し出し機などが使用できるが、密閉式あるい は閉放式であっても、不活性ガスによって置換で きるタイプが好ましい。

なお、選練り温度は、混合する成分がすべて溶 酸する温度であり、通常、140~300℃、好 ましくは160~280℃の範囲であることが望

4 0

(ロ)成分90~10重量部、好ましくは(イ) 成分20~80重量部、(ロ)成分80~20重 量部、さらに好ましくは(イ)成分25~75重 量部、(ロ)成分75~25重量部(ただし、

(イ)+(ロ)=100重量部)である。

(イ)成分が1:0 重量部未満の場合は、ゴム弾性に乏しい組成物となるため好ましくなく、一方(イ)成分が90重量部を超えると組成物の耐熱製が低下するので好ましくない。

また、エラストマー組成物(IV)において使用される(イ)成分として特に好ましいものは、ブロック C 1 0 ~ 7 0 置量%、ブロック D 9 0 ~ 3 0 重量%からなるブロック共重合体であり、ブロック C 中の 1 、 2 ビニルービニル結合含量が 1 5 %以下、ブロック D の 1 、 2 ービニル結合含量が 2 5 ~ 5 5 % のものである。

エラストマー組成物 (Ⅳ) で使用される (ハ) 成分は、非芳香族系のプロセス油であり、具体的にはパラフィン系プロセスオイル、ナフテン系プロセスオイルが好ましく使用できる。

(ハ)成分の使用量は、通常、(イ)成分と (ロ)成分の合計100重量部に対して1~ 300重量部であり、好ましくは5~200重量 部、さらに好ましくは10~150重量部である。

(ハ) 成分が1重量部未満では、軟化効果が期待できず、一方300重量部を超えて使用した場合には、オイルのブリードの発生、強度低下が顕著となるので好ましくない。

エラストマー組成物 (Ⅳ) の製造には、通常の 混練り装置が使用できるが、生産性を考慮した場合には、L/D=25以上の二軸押し出し機を用いて押し出し機途中から (ハ) 成分を圧入する方法によって連続的に製造することができるので最も好ましい。

次に、エラストマー組成物 (V) は、エラストマー組成物 (IV) と同一の組成物であるが、 (イ) 成分を架橋する成分の存在下で剪断変形を与えながら反応させ、 (イ) 成分の少なくとも 10 重量 %がゲル化されてなるエラストマー組成物であり、エラストマー組成物 (IV) と比較して特に圧縮永

4 3

ジアリルクロレンデートなどが挙げられ、これら の1種または混合物で使用される。

また、前記架橋助剤以外に、ラジカル補捉型の 化合物を併用することができ、この場合、より性 能の優れた組成物を与えることがあり好ましい。

久歪みが優れることを特徴とするものである。

エラストマー組成物 (V) の構成成分および適正な使用量は、エラストマー組成物 (IV) の説明で記述した内容と同様である。

エラストマー組成物 (V) において使用される (イ) 成分を架橋する成分は、有穀過酸化物と架 橋助剤からなる系が好ましく、代表的な例は、エ ラストマー組成物 (III) の説明で記述した。

特に好ましい有機過酸化物としては、1分間半 減期温度が170℃以上のものであり、2,5 ー ジメチルー2,5 ージ(t ーブチルパーオキシ) ヘキサン、2,5 ージメチルー2,5 ージ(t ー ブチルパーオキシ)ヘキシンー3、1,3 ージ (t ーブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン などである。

また、特に好ましい架橋助剤としては、ジビニルベンゼン、ビスマレイミド、トリメチロールプロパントリアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、トリアリルイソシアヌレート、トリアリルシアヌレート、

4 4

ものの例として挙げられ、単独であるいは混合し て使用される。

有機過酸化物および架槽助剤の使用量は、エラストマー組成物(II)の説明中で記述した内容と 同様である。

有機過酸化物、架橋助剤とともにラジカル補捉型化合物を併用する場合のラジカル補捉型化合物の使用量(モル)は、通常、使用する有機過酸化物中の活性酸素量の1/20~2倍当量である。

1/20倍当量未満では添加効果が期待できず好ましくなく、一方2倍当量を超えて使用してもより以上の効果は期待できす不経済なばかりか、架橋効率が著しく低下したり、局部的なゲル化物の発生などの好ましくない現象が生じる。

エラストマー組成物 (V) 中の(イ)成分は、 少なくとも10重量%がゲル化されていることが 必要であり、好ましくは15重量%以上、さらに 好ましくは20重量%以上がゲル化されているこ とが望ましい。ゲル量が10重量%未満では、架 機によるゴム的弾性の向上が乏しいため好ましく ない。ゲル量は、エラストマー組成物 (V) を製造する条件下で (イ) 成分のみの架橋実験を行い、そのゲル分を代用してもよい。この場合には、通常、シクロヘキサンを溶媒として用い、70℃で4時間抽出してゲル分を算出する (以下、このゲル量を「シクロヘキサンゲル量」と略配する)。

より正確に組成物中のゲル量を算出するためには、デカリンを溶媒として用い、エラストマー組成物 (V)を170で90分抽出し、そのゲル量を算出する。抽出は、2~3回デカリンを交換して行うことが望ましい(以下、この方法によるゲル量を「デカリンゲル量」と略記する)。

エラストマー組成物 (V) の製造には、通常の 混練り装置が使用できるが、生産性を考慮した場合には、二触押し出し機を用いて連続的に生産す ることが最も好ましい。この場合には、押し出し 機途中からオイルの圧入および有機過酸化物の添 加を行う。そのために、押し出し機としては、レ /D=30以上の長輪型が望ましい。

オイルの圧入および有機過酸化物の添加順序は

特に制限されないが、架構にともなう負荷の増加 を軽減させるためには、オイル圧入後、有機過酸 化物を抵加することが望ましい。

次に、エラストマー組成物 (VI) は、(イ) 成分、(ロ) 成分としてポリオレフィン樹脂とオレフィン系共重合ゴム、およびさらに (ハ) 成分として非労香族系プロセス油を含有する組成物である。

4 7

アクリレートゴム、塩素化ポリエチレン、クロルスルホン化ポリエチレン、スチレンーブタジエンゴムの水素添加物、ニトリルゴムの水素添加物などが好ましいものの例である。

これらのオレフィン系共重合ゴムは、単独であるいは混合して使用することができる。

エラストマー組成物 (VI) の各成分の使用量は、(イ)成分 5~95 重量部、好ましくは 15~85 重量部、 5 重量部、好ましくは 15~85 重量部、さらに好ましくは 20~80 重量部である。 (イ)成分が 5 重量部未満では、力学的性質が劣り、強度不足の組成物となるため好ましくない。一方、 (イ)成分が 95 重量部を超えて使用した場合には、組成物の耐熱性が低下することがあるので好ましくない。

また、(ロ) 成分中のポリオレフィン樹脂とオレフィン系共重合ゴムの比率は、通常、ポリオレフィン科脂/オレフィン系共重合ゴム=10~90重量%/90~1.0重量%、好ましくは15~85重量%/85~15重量%、さらに好ましくは20~80重量%/80~20重量%である。

4 8

ポリオレフィン樹脂が10重量%未満、オレフィン系共重合ゴムが90重量%を超えると、力学的性質が劣るため好ましくない。一方、ポリオレフィン樹脂が90重量%を超え、オレフィン系共重合ゴムが10重量%未満の場合には、オレフィン系共重合ゴムを配合する目的である低硬度化が不充分であるので好ましくない。

また、組成物(VI)中における(ロ)成分の使用量は、通常、95~5度量部、好ましくは85~15重量部、さらに好ましくは80~20重量部(ただし、(イ)+(ロ)=100重量部)である。(ロ)成分が95重量部を超える場合には力学的性質が不良となりやすいので好ましくなく、一方5重量部未満では低硬度化が不充分となりやすく、また組成物の耐熱性が低下するため好ましくない。

さらに、組成物 (VI) 中の (ハ) 成分の使用量は、(イ) 成分と (ロ) 成分の合計 1 0 0 重量部に対して、1~4 0 0 重量部であり、好ましくは5~3 0 0 重量部、さらに好ましくは10~

250重量部である。(ハ)成分の使用量が1重量部未満では、軟化効果が期待できず、一方400重量部を超えて使用した場合には、オイルのブリードの発生、強度低下が顕著となるため好ましくない。

エラストマー組成物 (VI) の製造には、通常の 混練り装置が使用できるが、生産性を考慮した場合には、二軸押し出し機を用いた連続生産が最も 好ましい。

二軸押し出し機を用いてエラストマー組成物 (VI)を製造する場合には、(イ)成分と(ロ)成分を混合して溶融させ、途中から(ハ)成分を 圧入してもよいし、(ロ)成分のみを溶融混合し途中から(イ)成分および(ハ)成分を添加してもよい。

次に、エラストマー組成物 (VI) は、エラストマー組成物 (VI) と同一の組成であるが、 (ロ) 成分中のオレフィン系共重合ゴムを架橋する架橋 剤の存在下、剪断変形を与えながら反応させ、組成物中のオレフィン系共重合ゴム成分の少なくと

5 1

これらの架橋剤の使用量は、目的とする最終組成物に要求される性能によって適宜定めることができるが、イオウ加硫系、樹脂架橋剤の場合には、通常、オレフィン系共重合ゴム100重量部に対して主たる架橋剤0.1~8重量部、加硫促進財剤0.1~10重量部、加硫促進助剤0.5~10重量部、活性剤0.5~10重量部の範囲であり、前述の文献などを参考として決定することがの望ましい。

有機過酸化物および架橋助剤として好ましいものの例は、エラストマー組成物 (IV) において説明した。また、エラストマー組成物 (IV) と同様にエラストマー組成物 (VII) においても、ラジカル補提型化合物を併用することが好ましく、好ましいものの例としては、エラストマー組成物 (IV)の説明中に記載したものが挙げられる。

有機過酸化物の使用量は、通常、(ロ)成分の オレフィン系共重合ゴム100重量部に対して、 有機過酸化物の活性酸素量が0.001~0.2 モルになるように算出して添加することが好まし も10重量%がゲル化されてなる熱可塑性エラストマー組成物であり、エラストマー組成物(VI) と比較して特に力学的強度、圧縮永久歪みが優れることを特徴とするものである。

、エラストマー組成物 (VI) においては、イオウ加硫系、アルキルーフェノールーホルムアルデヒド樹脂などの樹脂架橋剤、あるいはエラストマー組成物 (IV) において記述した有機過酸化物と架橋助剤からなる組合せなどが好ましく使用される。

5 2

い。有機過酸化物の活性酸素量が0.001モル 未満では充分な架橋がかからないので好ましくな く、一方0.2モルを超えて使用してもより以上 の架橋は期待できず経済的でない。

架橋助剌の使用量は、架橋助剌中の不飽和二重結合量が使用する有機過酸化物中の活性酸素量の1/4~40倍当量になるように選択して使用することが望ましい。1/4倍当量未満では、架橋助剌を添加したことによる架橋効率の向上という点があまり期待できず、充分な架橋がかからないので好ましくない。一方、40倍当量を超えて使用してもより以上の架橋は期待できず、経済的でない。

ラジカル補捉型化合物の使用量は、使用する有機過酸化物の活性酸素量の1/20~2倍当量である。1/20倍当量未満では、添加効果が期待できないため好ましくない。一方、2倍当量を超えて使用した場合には、架構効率の著しい低下、または局部的なゲル化物の発生などの好ましくない現象が生じる可能性があり、またより以上の効

果も期待できないため経済的でない。

エラストマー組成物 (VI) は、(ロ)成分中のオレフィン系共重合ゴムが少なくとも10重量%ゲル化されていることが必要であり、好ましくは40重量%以上、さらに好ましくは80重量%以上がゲル化されていることが望ましい。ゲル量が10重量%未満の場合には、ゴム的弾性に乏しい組成物となるので好ましくない。

ゲル量は、エラストマー組成物(VII)を製造する条件下で(ロ)成分中のオレフィン系共重合ゴムのみの架橋実験を行い、そのゲル分を代用してもよい。この場合には、通常、シクロヘキサンを溶媒として用い、70℃で4時間抽出してゲル分を算出する。より正確に組成物のゲル量を算出する。かには、デカリンを溶媒として用いい、1、2~3回デカトマー組成物(VII)を170℃で90分抽出し、そのゲル量を算出する。抽出には、2~3回デカリンを交換して行うことが望ましい。

エラストマー組成物 (VII) の製造には、通常の 混練り装置が使用できるが、生産性を考慮した場

5 5

エラストマー組成物(四)中の(ロ)成分中の (A)成分は、(B)成分と(イ)成分の混和性 を改良する目的で添加されるものであり、カルボ ン酸誘導体および/またはエポキン誘導体などの 官能基を有する成分を共驚合、あるいはグラフト 化したオレフィン系重合体、またはかかる重合体 に他の重合体がグラフト状あるいはブロック状に 結合した重合体である。(A)成分中のカルボン 酸誘導体とは、具体的にはアクリル酸、メタクリ ル酸、マレイン酸、イタコン酸、無水マレイン酸、 無水イタコン酸などが好ましいものの例である。

エポキン誘導体としては、グリンジルアクリレート、グリンジルメタクリレート、アリルグリンジルメタクリレート、アリルグリンジルエーチルなどが好ましいものの例である。

これらのカルボン酸誘導体、エポキシ誘導体が 共量合、あるいはグラフト化されるオレフィン系 重合体としては、炭素数が2~4のαーモノオレ フィンを主たる構成成分とする重合体、あるいは 共役ジェンを主たる構成成分とする重合体を水素 添加して得られる重合体であり、具体的にはボリ 合には、二軸押し出し機を用いることが望ましい。

例えば、全ての重合体成分〔(イ)~(ロ)成分〕をあらかじめ混合し、オイルの圧入、架構剤の添加を押し出し級の途中から行ってもよいし、(ロ)成分を混練り、架構後、(イ)成分とオイルを圧入してもよいが、(ロ)成分を混練り後、オイルの一部を圧入し、架構剤を添加、その後、(イ)成分を添加し、再びオイルを圧入する順序で製造する方法が最も好ましい。

次に、エラストマー組成物(MI)は、組成物(LI)の(イ)成分、(ロ)成分として(A)カルボン酸誘導体および/またはエボキシ誘導体からなる成分を共重合、あるいはグラフト化したた 重合体、および(B)ボリアミド系重合体もしたはポリエステル系重合体から選ばれる少なとも1種の重合体を必須の組成とするものであり、(イ)成分と(ロ)成分の合計100重量部に対して、さらに(ハ)成分として軟化剤1~400重量部を配合してなるエラストマー組成物である。

5 6

エチレン、ポリプロピレン、プロピレンーエチレン共重合体、プロピレンープテン共重合体、水素化ポリプタジエン、水素化プタジエンースチレン 共重合体などが好ましいものの例である。

カルボン酸誘導体および/またはエボキン誘導体が共重合体あるいはグラフト化したオレフィン系重合体に、グラフト状あるいはブロック状に結合する他の重合体は、官能基成分の反応性のコントロールあるいは混和性のコントロールのために加えられるものであり、その種類は特に制限されるものではなく、アクリル系重合体、スチレン系重合体などが適宜使用される。

(A) 成分の具体例としては、無水マレイン酸変性ポリエチレン、無水マレイン酸変性ポリプロピレン、無水マレイン酸変性エチレンープロピレン共重合体、エチレンーグリシジルエーテル変性ポリプロピレン、アリルグリシジルエーテル変性エチレン、アリルグリシジルエーテル変性エチレン・プロピレン共重合体、エチレンーグリシジル

メタクリレート共連合体にポリメチルメタクリレートがグラフト化したもの、エチレンーグリシジルメタクリレート共重合体にポリスチレンがグラフト化したもの、エチレンーグリシジルメタクリレート共重合体にスチレンーアクリロニトリル共重合体がグラフト化したものなどが好ましいものの例として挙げられる。

また、(ロ)成分中の(B)成分は、ポリアミド系重合体、ポリエステル系重合体の群から選ばれた少なくとも1種の重合体であり、具体的にはナイロン6、ナイロン6。6、ナイロン4。6、ナイロン11、ナイロン12などのポリアミドエラストマー、ポリコテルエラストマーなどが好ましいものの例である。

(ロ) 成分中の(A) 成分と(B) 成分の割合は、通常、(A) 成分が0.5~50 重量%、好ましくは0.5~40 重量%、さらに好ましくは0.5~30 重量%である。(ロ) 成分中におい

て、(A)成分が0.5重量%未満では、混和性 改良効果が乏しく、一方50重量%を超えて使用 しても、より以上の効果は期待できず経済的でな

また、エラストマー組成物(四)は、(ロ)成分として(A)成分と(B)成分を必須とするものであるが、(ロ)成分として他の成分、例えばゴム状成分を含んでいてもよい。ゴム状成分の添加は、組成物の硬度低下に効果があるため、飲質の組成物が必要な場合には好ましい方法である。

(ロ) 成分としてゴム状成分を加える場合、加えるゴムの性状は特に限定はされないが、(ロ)成分としては(B)成分を少なくとも10重量%、好ましくは15重量%、さらに好ましくは20重量%合有するように配合することが好ましい。

(B) 成分が10重量%未満になると、ゴム状成分を加えると組成物の耐熱性が低下することがあるため好ましくない。また、配合されるゴム状成分は、必要に応じて架橋することができる。

適当な架橋方法は、配合後、混練り中に架橋剤

5 9

を添加して動的に架橋してもよいし、あるいはあらかじめ適度に架橋したゴム状成分を配合してもよい。ゴム状成分を架橋することにより、組成物の圧縮永久歪が向上する傾向があるため好ましい。

組成物中の(イ)成分および(ロ)成分の割合は、通常、(イ)成分5~95重量部、(ロ)成分10~90重量部、(ロ)成分10~90重量部、(ロ)成分15~85重量部、(ロ)成分85~15重量部、(イ)重量部、(ロ) ましくは(イ)成分5重量部(ロ)成分が5重量部となり、(イ)が5重量部となり、(イ)成分が5重量部となり、(イ)成分が5重量部となり、(イ)成分が5重量部となり、(イ)成分が5重量部とはない。一方、(イ)成分が95重量部を超え、(ロ)成分が5重量部未満の場合には、組成物の耐熱性が不足するために対しく

エラストマー組成物 (畑) において使用される (ハ) 軟化剤は、ポリアミド用またはポリエステ ル用可塑剤、あるいは非芳香族プロセス油である。 可塑剤としては、フタル酸エステル類、トリメ 6 0

リット酸エステル類、リン酸エステル類などがはとしては、パラフィンスオイル、ナフテン系オイルが好ましく用いられる。これでは、パラフィン系オイルののに低低では、パラフィンのでは、これののに低低では、10~250重量部である。400重量部をはは、10~250重量部である。400重量部をはたりの強度低下が顕著になるため好ましくない。

エラストマー組成物 (Mi) の製造には、通常の 混練り装置が使用できるが、生産性を考慮した場 合には二軸押し出し機を用いることが望ましい。

この場合、混練りの方法は特に限定されないが、 (ハ)成分は組成物中の重合体成分が溶融後、押 し出し機途中から添加される形態が望ましい。

本発明の熱可塑性エラストマー組成物 (I) ~ (畑) には、必要に応じて各種添加剤、例えば老 化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤、網客防止剤などの安定剤、シリカ、タルク、カーボン、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ガラス繊維などの無機系充熾剤、木粉、コルク粉末、セルロースパウダー、ゴム粉などの有機系充壊剤などを配合して用いることができる。

また、熱可塑性エラストマー組成物(1)~ (目)には、前記添加剤とともに可塑剤、オイルなどの軟化剤を配合して使用することもできる。 (実施例)

以下、実施例を挙げ、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明の主旨を越えない限り、本発明は、かかる実施例により限定されるものではない。 なお、実施例中において、部および%は、特に断らない限り重量基準である。

実施例中の引張強度、破断伸び、100%伸張 時永久伸び、圧縮永久歪および硬度の測定は、 JIS K6301に準じて測定した。また、ゴムのゲル量の測定は、前配した方法に基づいた。 実施例1~10、比較例1~4 (組成物(I)

6 3

マー(『)、実施例 9 ~1 0 は、同エラストマー 組成物(『)に関する実施例であり、いずれも (イ)水添ジェン系重合体の優れた性質を反映し た組成物であることが分かる。

これに対し、比較例1~2は、(イ)水添ジエン系重合体を使用しない場合であり、破断伸びが低く、また硬度が高く、永久伸びも劣る。

また、比較例3は、(イ)成分のみからなり、 破断強度が劣り実用的でない。

さらに、比較例 4 は、(イ)成分としてスチレンープタジェンースチレンプロック共重合体の水 素添加物(SEBS、クレイトンG1650)を 用いたもので、伸び、圧縮永久歪などが劣る。

実施例11~14および比較例5~7 (組成物 (N) に関する実験例)

第3表に示す配合処方を用い、L/D=32.5の二軸押し出し機(池貝製作所蝌製、PCM-45)を用いて組成物を製造し、得られたペレットを用い、一辺10cmの成形品を射出成形した。選定用の試験片は、ダンベルカッターで

~ (皿)に関する実験例)

第1 実に示す配合処方を用い、190 ℃に温度 調整されたラボブラストミルに、(イ)水添ジェン系重合体、ならびに(ロ)熱可塑性重合体おおび/またはゴム質重合体を添加し、80 r p m で10分間混合した。この混合物を排出し、熱ロールでシート化したのち、プレス成形して、一辺10 cnの正方形の板とし、ダンベルカッターで切り抜いて測定用の試験片とした。

なお、架橋剤を添加する場合には、(イ)成分 および(ロ)成分が完全に溶融したのを確認した のち、添加した。この場合、架橋剤添加後、80 rpmで混合を続行し、ラボプラストミルに付属 のトルクメーターで触トルクを観察し、最大トル ク値を示した時点から3分間、混合を続行し、排 出した。多くの場合、架橋剤添加から排出までの 時間は、20分以内であった。

結果を第1度に示す。

第1表中、実施例1~5は、本発明のエラストマー組成物(1)、実施例7~8は、同エラスト

6 4

切り抜いて作製した。二軸押し出し機での製造は、まず(イ)成分と(ロ)成分を混合(ドライブレンド)後、押し出し機に遭し、混合物が均一溶融している状態で、(ハ)成分を途中から圧入する方法を用いた。結果を第2表に示す。

第2表から明らかなように、エラストマー組成物(Ⅳ)は、低硬度でゴム的弾性、力学的特性の・優れたエラストマーであることが分かる。

これに対し、比較例 5 は、規定量を超える軟化 剤を使用した例であり、オイルのブリードが激し く、成形不能であった。また、比較例 6 ~ 7 は、 本発明の(イ)成分の代わりにクレイトンG 1650を使用した例である。このものの硬度、 力学的特性は、本発明のエラストマー組成物とほ は同等であるが、圧縮永久逆に劣るため、エラストマーとしての使用には不適当である。

実施例15~18および比較例8~10(組成物(V)に関する実験例)

第3 衰に示ず配合処方を用い、二軸押し出し機 (日本製鋼幌製、TBX-44)を用いて組成物 を製造し、得られたペレットを用い、一辺10㎝の成形品を射出成形した。 測定用の試験片は、ダンベルカッターで切り抜いて作製した。 二軸押し出し機での製造は、まず(イ)成分と(ロ)成分と(ないで、混合物が均一に溶融した状態で途中より(ハ)成分の圧入および架橋削(たない、)成分の圧入および、(ハ)成分の圧入と架橋利の添加順序は、特に限定されない。

結果を第3表に示す。

第3表より明らかなように、本発明のエラストマー組成物(V)は、特に圧縮永久でい改るこれ、エラストマーとしての性能が同とし、規定量を超える架橋利を使用した例である。(イ)またたので、対して、対出成形不能であった。またかかれて、対出成形不能であったのので、対しなが、本発明の(イ)成分である。こうことで、カ学的特性は、本発明のエララストマー組成物とほぼ同等であるが、圧縮永久での改った。

6 7

1650を使用した例である。これらのものの硬度、力学的特性は、本発明のエラストマー組成物とほぼ同等であるが、圧縮永久歪に劣り、エラストマーとしての使用は不適当であった。

実施例23~26および比較例14~16〔組 成物 (VI) に関する実験例〕

第5表に示す配合処方を用い、二軸押し出し機 (日本製鋼体製、TEX-44)を用いて組成物 を製造し、得られたペレットを用い、一辺10cm の成形品を射出成形した。関定用の試験片は、ダ ンベルカッターで切り抜いて作製した。

結果を第5表に示す。第5表より明らかなように、本発明のエラストマー組成物(切)は、従来のTPOにはない超低硬度のエラストマー組成物を提供するものであり、特に力学的特性、圧縮永久歪に優れたものである。

これに対し、比較例14は、規定量を超える軟 化剤を配合した例であり、オイルのブリードが激 しく成形不能であった。また、比較例15は、

(ィ) 成分を使用しなかった例であるが、力学的

良効果は不充分であった。

実施例19~22および比較例11~13〔組成物(VI)に関する実験例〕

第4 表に示す配合処方を用い、二軸押し出し機 (池貝制作所㈱製、PCM-45)を用いて組成 物を製造し、得られたペレットを用い、一辺10 cmの成形品を射出成形した。湖定用の試験片は、 ダンベルカッターで切り抜いて作製した。二軸押 し出し機での製造は、まず(イ)成分と(ロ)成 分とをドライブレンド後、二軸押し出し機に通し、 混合物が均一に溶融した状態で途中より(ハ)成 分を圧入した。結果を第4表に示す。

第4 表より明らかなように、本発明のエラストマー組成物 (VI) は、極めて低硬度の組成物であり、圧縮永久登も充分であり、エラストマーとしての使用に適するものである。

これに対し、比較例11は、規定量を超えるオイルを配合した例であり、オイルのブリードが激しく成形不能であった。また、比較例12~13 は、本発明の(イ)成分の代わりにクレイトンG

68

特性が不良であり、実用に適さない。さらに、比較例16は、(イ)成分の代わりにクレイトンC 1650を用いた例であり、力学的特性、硬度は ほぼ同等であるが、圧縮永久変が劣る。

実施例27~30および比較例17~19(組成物(畑)に関する実験例)

第6表に示す配合処方を用い、二軸押し出し機 (池貝制作所機製、PCM-45)を用いて組成 物を製造し、得られたペレットを用い、一辺10 caの成形品を射出成形した。測定用の試験片は、 ダンベルカッターで切り抜いて作製した。

結果を第6表に示す。第6表より明らかなように、本発明のエラストマー組成物 (VII) は、力学的特性に優れ、圧縮永久歪に優れたものである。

これに対し、比較例17は、(A)成分を欠く ものであり、力学的特性に劣る。

また、比較例18~19は、(イ) 放分の代わりにクレイトンG1650を用いた例であり、力学的特性はほぼ同等であるが、圧縮永久歪に劣り、エラストマーとして実用に適さない。

							•	•	•			•			
			<u> </u>	•		Ą	クリロニラフトし		Ħ	خىد		发射	3 8	26	88
			ーメタブチルー 2 ーベングチアゾー アミド スーベングキマジルジスルフュド	ー・イーンチンペーオキサイド リアリベンアメフート 関連には関の大陸ジェンド組合本	ケン2Fー5 パレンMA-	マアーケッツ番等	本種合体でクリー	EP02P	P57P Ø571CA	このかがジェン系配合体で クレイトンG1650・		た。 () () () () ()	30/140/30	60/120/60	22/202/25
			·ブチルー2 : :シ/キアジ	デスト本サングストーナー	まる。	行は動物、エチワンーが、位置の上がジェンドを担合	かが	17 MM	7.4867.7867.7867.7867.7867.7867.7867.786	の名が		となった ではら、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では		8	88
			N-1-メタフェングミング・アングラン・フェングミング・ファング・ファング・ファング・ファング・ファング・ファング・ファング・ファ	ジー・イーゲチルペートリアリルシアメントリアリルシアメンスト	超速	1	エチアン・	対象	はなっていた。	がえる		なるが語		E	9
			## ## ## ##	<u> </u>	() 4 4 8	888 806 806 806 806 806 806 806 806 806		2		1.5			*	ۍ *	*
		~		£ 9	" "	1 1	'		,	1	•	22 8	3 5	88	•
	\$	8	\$ 8 8		٠.	· ·	٠,٠	•	• .	٠,	'	8 5	9 2	88	•
	ESSET ESSE	2		£- 8		8 '	,	,			•	911	£ #8	8	•
第1表	•	1	• !	£. €	₩.	& '	•	. •.		: 1	: '	81 .8		88	
	站 例	10	E 3.	£.8	- II	ස '		•	•	1.0	1.2	3 5	3 9	ន	ಜ
		6	E-3"		<u>.</u>		٠	•	'	1.0	1.2	85 E	3 23	88	8
		8	7-8		HOLE ST	es 5:	0.25	0.35	•	•	,	8 8	=	22	88
		7	2-78 2-78		三	s '	•	,	2.		•	ង ន	<u></u> 22	82	8
		9	2,8		盘	ន នី	0.2	· 2.	•	•	٠	28	3 5	<u></u>	ഒ
	ex.	ß	B. 1.5	E -	200	B '	•	,	•	•	٠	3 8	ਭੋ _ਂ ਲ	88	•
		4	2-5 80		•		•	•	•		٠.	8 8		<u>ب</u>	•
		3	BL-1°5		8	8	•	٠.	•	ŀ	•	2 2	- F5	Кб	
		2 .	8-1. 8		•		•	• .•	٠.		•	8 8	8 8	88	•
		7	8.1.8 83		•		,	•	•	'	•	≗ 8	· ·	æ	·
			(イ) 成分数据	(0) 成分	740000年	が数されたイギウ	BBS"	MBTS*	トリエチルテトラミン	t-BP0*	TAC.	3.00 (kg/cd)	1000/hBP%Ade	(1) (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	コエのゲル単位

_

~	

			第3表		_		
	数数	海星	屋板	80000000000000000000000000000000000000	8888	6688	
(4) 成分種類	R-4 *16	85 *17	86 *18 70	EL-6 70	84 *14 89	SESS *15	SEES *115
	8. S	8. S	E-8	F8	F &	8 . 8	£8
11.質重合料酸類 第					• 1		
建	F 55	74-30 70-31	# 2 8	100 J	74-30 74-30 76-31	74-90 70	100
四部円 ************************************	0.7	0.4	0.8 0.06	0.5 0.08	د ق 1	0.4	0.8
	92	8	88	88		83	98
(5/25) (4) (5/25)	8	8	8	5	野石城	88	8
**(田野)公正(10)	8	8	8	8		ន	ន
EEE (JIS A)	딿	8	<u>82</u>	83		æ	<u>e</u>
CHUYUAC	88	\$	क्ष	88		Ş	88

*22) ((原ヌーリー機製、2, 5ージメチルー2, 5ージ(t・ブチルペーオキシ)へキサン

*23) EX71/3F

*24) nd Fa412

*25) シクロヘキサンケル量

1 2

			第2表				
Ru-5 *** Ru-6 *** Ru-4 *** SERS *** SER		美國和2	新型 33	強調	HARMS	H 2006	
TRX *** PP *** P	** 0	RL-5 *17	8.6 75	86 **	8-4 89	SERS *15	
1	; ,	1PX ***		& 83 €	PP 45	₽. 2	£-8
H+50		, ,		, ,		• 1	
230 230 180 オイルか。 210 771 F 210 230 250 して記載 640 できず 42 45 40 できず 75 75 88 88 89 89 89 89 89 8	282		# 25 25 35 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36 36		350 350 350	74-55 56	25-50 82-90 82-90
680 800 950 C/Childred 640 42 45 40 Childred 640 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80	ş	83	88	82	*17.00°		<u> </u>
42 45 40 E37 75 80 80 80	2	88	8	88	に記れ	98	5 5
88 89	ř.	27	æ	8	9	₽2	8
	æ	8	F E	8		88	E

	ブロックC中 の1,2-ビニル 結合含量の	ブロックD中の1.2-ビニル お合合量の	数件3/2子型 C/D/C (×10°)	女 多
91*	12	3 2	45/210/45	88
*17	17	ន	75/350/75	88
*18	ដ	\$	60/180/60	88

*19) 三井石山石が発動、ボリメルドヘンケン

*20) 出光石油で発掘、ベラフィン系オイル *21) 70℃×22時間が観点値

u	,
۲	

	HASSALG	355 *15 40	£8	40 40 74-90 200	2.0 3.0 0.4	18	8	e	88	8
	HEXMUS	<i>i</i> .	\$ \$	80 80 84-90 150	2.5 0.6	\$1	8	88	16	88
	HESBOA	41. B- BE	£8	42 45 45 41 - 91 500	0.00	*477%	はない	9		
	32000000	B6 ***	8-8	######################################	2.5 4.0 0.5	93	ğ	83	ឥ	88
第5表	XHIP ICS	84-6 *18	E-8	8704 *** *** FW-50	6.0 0.5	163	ğ	88	8	88
	SHIBE	BL-5 *17	8.8	150 150 150	3.0	011	8	23	8	8
	EXHIBITE	BL-4 *14	£8	40 40 74-90 100	3.0	140	8	88	ន	·8
		(4) 成分類		コム質理合体制度(ハ)成分	ATEN Aサーキサル BM 1・1:2 HQ*** SPIQG*** SnC 2: 28:0		製造する	田島込金の	硬度 (JIS A)	TLOYNAO.

*27) 日本地域和 进动路相

EFTM *** EFTM *** EFTM ***

40
40
40
40
FH-90
FH-90
500
100
200 第4表 ප පු ක は、一個などのでは、一般 田崎久産の TERE (JIS A)

*26) 日本合成ゴム的以、EP98A

0	£.	ć	,

	HEXBERS	SESS ***	3,200	TAPE ***	EPON ***	98	8	8 2	88
	H-SSEG18	518 SEES *15	PP-MAII 5	TAPE ***		8	8	KS	88
	HARBOUT	R-4 *16	, ,	PR6 ***		8 2	8	R	88
第6表	DE SERVICE DE LA COMPANSION DE LA COMPAN	81-6 *1	A4200	1775 ***	EPOM ***	83	8	33	8
	*THENDS	8-6-8 S2	PP-NAII	TAPE ***		300	8	â	83
	\$2000 000	70	# 500 P	78f *1.		88	83	ន	88
	TARRET I	* 88	PR-39		• •	×	22	rs Es	88
		(4) 成鄉間	難器	(B) 积分通	74. 智重合体建筑	如性。	多るる	田島沙堡の	硬度 (JIS A)

*29) 日が曲線線、モディバーA4200 *30) 類内マレイン酸燃料ボリブロビレン *31) ナイロン6 *32) ボリブチレンテレフタレート *33) ボリアミドエラストマー

*28) 気がマレインを数性ボリエチレン

(発明の効果)

本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、本質的に優れた熱可塑性エラストマーでありながらこれまで実用化されなかったB-EB系TPBを用いた新規な組成物であり、産業界から寄せられる様々な要求性能に幅広く対応できるものである。

また、形状記憶樹脂としての性能にも優れるものであり、機械部品、ジョイント材などに使用できるものである。

*34) ポリエステルエラストマー

特許出願人 日本合成ゴム株式会社 代理人 弁理士 白 井 重 隆 第1頁の続き

@発 明 者 寺 本 俊 夫 東京都中央区築地 2 丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

@発 明 者 長 谷 川 稔 東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社 内

手統補正書 (自発)

平成2年10月15日

特许庁長官段

1. 事件の表示

平成2年特許關第110477号

2. 発明の名称

熱可塑性エラストマー組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

住所 東京都中央区築地二丁目11番24号 名称(417)日本合成ゴム株式会社

代衷者 朝 倉 龍 夫 ·

4. 代理人 郵便番号105

住所 東京都港区虎の門1丁目25番11号

進藤ビル2階

電話 03 (580) 5908

氏名 (8522) 弁理士 白 井 重 隆

5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の翻





6. 補正の内容

(1)明細書第77頁最終行の後に、次の文章を加入 する。

「さらに、本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、酸素、二酸化炭素などのガス透過性が優れており、医療用器具に使用でき、特に血液バッグ、 輸液管、カテーテル、シリンジのガスケットなど に好通に使用できる。1

以上



THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)